

Patent number:

JP62297497

Publication date:

1987-12-24

Inventor:

HINOTA YUJI

Applicant:

FUJISASH CO

Classification:

- international:

C25D11/18; C25D11/22

- european:

Application number:

JP19860139993 19860618

Priority number(s):

JP19860139993 19860618

Abstract of JP62297497

PURPOSE:To form a colored film having superior weather resistance and a vivid color tone on the surface of anodically oxidized AI by electrolytically coloring the AI in an aqueous soln. contg. a Cu compound and an Se compound and by immersing the colored AI in an aqueous soln. contg. Ni, Co and F ions. CONSTITUTION:Anodically oxidized AI (alloy) is electrolytically colored in an aqueous soln. contg. a Cu compound such as copper sulfate and/or an Se compound such as SeO2. The concn. of Cu in the soln. is about 1-50g/I, that of Se is about 0.1-30g/I and electrolysis is carried out at about 10-40 deg.C and about 5-30V voltage for about 0.5-30min. The colored AI (alloy) is then immersed in an aqueous soln. cong. Ni ions and/or Co ions and F ions at about 15-40 deg.C for about 5-20min. The concn. of Ni ions in the soln. is about 0.5-10g/I, that of Co ions is about 0.1-5g/I and that of F ions is about 0.05-10g/I.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

卵日本国特許庁(JP)

① 特許出額公開

⑫公開特許公報(A)

昭62-297497

(3) Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)12月24日

11/22 C 25 D 11/18 11/22 301 306

Z-7141-4K A-7141-4K Z-7141-4K

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

49発明の名称

アルミニウムまたはアルミニウム合金の電解着色方法

額 昭61-139993 の特

突出 顧 昭61(1986)6月18日

砂発 明 考 悠二

川崎市中原区中丸子135番地 不二サッシ株式会社内

の出 願 人

不二サツシ株式会社

川崎市中原区中丸子135番地

30代 理 人

弁理士 久保田 藤郎

日野田

外1名

糸田

1. 発明の名称

アルミニウムまたはアルミニウム合金の電解 着色方法

2. 特許請求の範囲

(1) 陽極酸化処理を施したアルミニウムまたは アルミニウム合金を、銅化合物および/またはセ レン化合物を含む水溶液中で電解着色処理し、し かる後にニッケルイオンおよび/またはコバルト イオンならびにフッ素イオンを含む水溶液にて浸 **漬処理することを特徴とするアルミニウムまたは** アルミニウム合金の電解着色方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はアルミニウムまたはアルミニウム合金 (以下「アルミニウム」という。) の電解着色方 法に関し、詳しくはアルミニウムの表面にすぐれ た耐候性を有する鮮やかな色調の皮膜を形成する 電解着色方法に関する。

一般に、アルミニウムを銅化合物やセレン化合 物を含む水溶液中で電解着色処理すると、ニッケ ル塩、コパルト塩あるいはスズ塩などを含む通常 の電解液の場合に得られる褐色系の色調とは異な り、緑、赤、黄色系の鮮やかな着色皮膜が得られ **3**.

しかし、これらの鮮やかな着色皮膜は、耐候性 に乏しいため、屋外で使用する建材製品には不向 きである。そのため従来は、耐候性を高めるため に着色皮膜形成後、長時間にわたって封孔処理し たり、二段階にわけて封孔処理するという煩雑な **操作が必要である。**

そこで本発明者は、簡単な操作で耐候性にすぐ れた鮮やかな着色皮膜をアルミニウム表面に形成 する方法を開発すべく鋭意研究を重ねた.

(問題点を解決するための手段)

その結果、陽極酸化処理したアルミニウムを、 銅化合物やセレン化合物を含む水溶液中で電解着 色処理した後に、特定の水溶液中で浸漬処理する 〔従来の技術および発明が解決しようとする問題点〕 ことにより、目的を達成しうることを見出した。

本発明はかかる知見に基いて完成した。

すなわち本発明は、関極酸化処理を施したアルミニウムを、調化合物および/またはセレン化合物を含む水溶液中で電解着色処理し、しかる後にニッケルイオンおよび/またはコバルトイオンならびにフッ素イオンを含む水溶液にて浸潤処理することを特徴とするアルミニウムの電解着色方法を提供するものである。

本発明の方法では、上記電解液を用いて電解者 色処理するが、この処理の条件は、従来から行わ れている交流電解者色法に準じて選定すればよい。 また、電解者色処理にあたっては、電解液中に調 やセレンとともに、マグネシウム、ニッケル、ス ス等を存在させてもよい。

本発明の方法では、上述の電解着色処理を行ったアルミニウムを必要に応じて水洗した後、浸漬処理することとなる。この浸漬処理は、上記の電

本発明の方法では、上記の如く陽極酸化処理を施したアルミニウムを、まず電解着色処理する。 ここで電解着色処理に使用する電解液は、銅化合物および/またはセレン化合物を含む水溶液である。この銅化合物としては、硫酸銅、硝酸銅、塩化銅、リン酸銅、ピロリン酸銅、酢酸銅、ギ酸銅などが用いられ、またセレン化合物としてそれらのナトリウム塩、アンモニウム塩、カリウム塩などが用いられる。

上記電解液中には、調化合物、セレン化合物のいずれか一方を含有せしめればよいが、両者を併存させてもよい。またこの電解液中の調化合物およびセレン化合物の濃度は、素材であるアルシニウムの種類、陽極酸化皮膜の状態、所望するを色皮膜の色調等に応じて透宜選定すればよく、一般的に決定することはできないが、通常は調とて、好ましくはできないが、であり、また、セレンとして濃度 0.1~30g/2、好ましくは 0.5~20g/2である。

解着色処理したアルミニウムをニッケルイオンとコバルトイオンのいずれか一方あるいは両者とフッ宏イオンを含む水溶液に没漬することにより行う。ここで、ニッケルイオンの供給源としては、各種のものがあるが、例えば硫酸ニッケル、硝酸ニッケル、塩化ニッケルなどがあげられ、また、コバルト、イオンの供給源としては、硫酸コバルト、硝酸コバルト、角酸コバルト、塩

一方、フッ素イオンの供給源としては、フッ化水素酸、フッ化ナトリウム、フッ化アンモニウム、フッ化カリウム等のフッ化化合物やケイフッ化水素酸、ケイフッ化ナトリウム、ケイフッ化アンモニウム、ケイフッ化カリウム等のケイフッ化物が使用される。

没酒処理に用いる水溶液中のニッケルイオン. コバルトイオンおよびフッ素イオンの浸度は、特に制限はないが、一般的にはニッケルイオン 0.5 ~ 108/2、好ましくは $1\sim58/2$ 、コバルトイオン $0.1\sim58/2$ 、好ましくは $0.2\sim$



3 g / ℓ であり、フッ素イオンは 0.05~10 g / ℓ、好ましくは 0.1~5 g / ℓ である。

なお、上述したニッケルイオンおよび/またはコバルトイオンならびにフッ素イオンを含む水溶液は、低温封孔剤あるいは常温封孔剤と称され、ハードウォール3、ハードウォール5(以上、日華化学時製)、アノダールCS-2(以上、サンド社製)あるいはPEL81(アルサン社製)などの商品名で市販されている。

浸润処理にあたっては、前述の電解着色処理したアルミニウムを、前記水溶液に短時間浸すだけでよい。この際の処理条件としては、液温 1 5 ~ 4 0 ℃、時間 5 ~ 2 0 分間とすればよい。

(発明の効果)

本発明の方法によれば、調化合物やセレン化合物に基く鮮やかなしかも耐候性のすぐれた著色皮膜をアルミニウム表面に形成することができる。 したがって、本発明の方法によって得られるアルミニウムの電解着色製品は、建材等として屋外の 使用が可能であり、長期間褪色などの心配がない。

(実施例)

次に、本発明を実施例によりさらに詳しく説明する。

実施例1

硫酸铜 5 水塩 3 0 g / ℓ. 硫酸マグネシウム 7 水塩 2 0 g / ℓ および硫酸 5 g / ℓ を含有し、 p H 1.0 の電解着色液を 5 ℓ のビーカーに入れ、この中に隔極酸化処理した A 6 0 6 3 − T。の アルミニウム板材(1 5 0 mm× 7 0 mm× 2 mm)の 試験片を入れて、対極をカーボン板として、交流 1 0 V を印加して 1 分間電解着色処理を行って明るい赤色の皮膜を得た。

次いでこの試験片を、低温封孔剤である商品名「ハードウォール3」(日華化学開製) 5 g/l の水溶液 (ニッケルイオン約 1.5 g/l.フッ 索イオン約1 g/l を含む)中に30 でで15分間没酒した。

浸漬後、試験片をサンシャインカーボンウェザーメーターに入れて、500時間照射した。

その結果、照射前後の色差は ΔE=1.26 であ

って、殆んど変化がないことがわかる。 比較例 1

実施例1において、試験片を低温封孔剤の水溶液に没漬する代わりに、脱塩水の沸騰水(95℃)に25分間浸漬したこと以外は、実施例1と同様の操作を行った。その結果、試験片の照射前後の色差はΔE=4.77と大きく、照射後の試験片は淡いピンク色に脱色していた。

実施例2

硫酸銅 5 水塩 3 5 g / ℓ , 硫酸マグネシウム 7 水塩 2 0 g / ℓ および硼酸 2 0 g / ℓ を含有し、p H 4 . 0 の電解着色液を 5 ℓ のビーカーに入れ、この中に陽極酸化処理した A 6 0 6 3 - T s のアルミニウム板材(1 5 0 m × 7 0 m × 2 m)の試験片を入れて、対極をカーボン板として、交流1 0 V を印加して 1.5 分間電解着色処理を行って若葉色の皮膜を得た。

次いでこの試験片を、低温封孔剤である商品名 「アノダールCS-1」(サンド社製)15g/ &の水溶液(ニッケルイオン約2.5g/ℓ.コ バルトイオン 4 0 0 ppm . フッ素イオン 6 0 0 ppm を含む) 中に 3 2 ℃で 2 0 分間浸漬した。

浸漬後、試験片をデューパネルウェザーメーターに入れて、1000時間照射した。

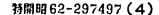
その結果、照射前後の色差は $\Delta E = 2.71$ であって、殆んど変化がないことがわかる。

比較例2

実施例 2 において、試験片を低温封孔剤の水溶液に浸漬する代わりに、脱塩水の沸騰水(9 5 ℃)に 2 5 分間浸漬したこと以外は、実施例 2 と同様の操作を行った。その結果、試験片の照射前後の色差は Δ E = 4.32 と大きく、照射後の試験片はほとんど着色がなくなるまで脱色していた。

実施例3

硫酸銅 5 水塩 3 0 g / ℓ . 硫酸マグネシウム 7 水塩 2 0 g / ℓ および硫酸 5 g / ℓ を含有し、 p H 1 . 0 の電解者色液を 5 ℓ のビーカーに入れ、この中に陽極酸化処理した A 6 0 6 3 - T s の アルミニウム板材 (1 5 0 mm × 7 0 mm × 2 mm) の 試験片を入れて、対極をカーボン板として、交流



12 V を印加して2分間電解着色処理を行ってマゼンダ色の皮膜を得た。

次いでこの試験片を、低温封孔剤である商品名「ハードウォール5」(日華化学物製) 5 g/l の水溶液(ニッケルイオン約1200ppm 、コバルトイオン350ppm 、フッ案イオン800ppm を含む)中に35℃で15分間浸漬した。

浸漬後、試験片を屋外に3ヶ月間曝露した。 その結果、照射前後の色差はΔE=1.15であって、殆んど変化がないことがわかる。

実施例3において、試験片を低温封孔剤の水溶液に浸漬する代わりに、脱塩水の沸騰水(95℃)に25分間浸漬したこと以外は、実施例3と同様の操作を行った。その結果、試験片の照射前後の色差はΔE=8.18と大きく、照射後の試験片はピンク色に脱色していた。

実施例 4

比較例3

二酸化セレン5g/l, 硫酸マグネシウム 7水塩20g/lおよび硫酸5g/lを含有し、pH

色差は Δ E = 4.16と大きく、照射後の試験片は 淡い色に脱色していた。

実施例5

二酸化セレン2g/ℓ, 硫酸ニッケル6水塩20g/ℓ, 硫酸マグネシウム20g/ℓおよび硼酸30g/ℓを含有し、pH4.5の電解着色液を5ℓのビーカーに入れ、この中に陽極酸化処理した A6063-T_sのアルミニウム板材

(150 mm × 70 mm × 2 mm) の試験片を入れて、 対極をカーボン板として、交流10 Vを印加して 30 秒間電解着色処理を行って赤紫色の皮膜を得た。

次いでこの試験片を、低温封孔剤である商品名「PEL81」 (アルサン社製) 200 m2/2 の水溶液 (ニッケルイオン約1150ppm, コバルトイオン300ppm, フッ素イオン約1100ppm) 中に30℃で15分間浸漬した。

浸漬後、試験片を屋外に3ヶ月間曝露した。 その結果、照射前後の色差はΔE=2.19であって、殆んど変化がないことがわかる。 1.5 の電解着色液を 5 2 のビーカーに入れ、この中に陽極酸化処理した A 6 0 6 3 - T 。のアルミニウム板材 (1 5 0 mm × 7 0 mm × 2 mm) の試験片を入れて、対極をカーボン板として、交流 1 0 Vを印加して 5 分間電解着色処理を行ってレグホーン色の皮膜を得た。

次いでこの試験片を、低温封孔剤である商品名「アノダールCS-2」(サンド社製) $5 g / \ell$ の水溶液(ニッケルイオン約 $2.4 g / \ell$, コバルトイオン 3 0 0 ppm , フッ素イオン 9 0 0 ppm を含む)中に $3 0 \tau \tau 1 5 分間浸漬した。$

浸漬後、試験片をデューパネルウェザーメーターに入れて、1000時間照射した。

その結果、照射前後の色差はΔE=0.91であって、殆んど変化がないことがわかる。

比較例 4

実施例4において、試験片を低温封孔剤の水溶液に浸漬する代わりに、脱塩水の沸騰水 (95℃)に25分間浸漬したこと以外は、実施例4と同様の操作を行った。その結果、試験片の照射前後の

比較例 5

実施例 5 において、試験片を低温封孔剤の水溶液に浸漬する代わりに、商品名「アルマイトシーラーLL」(日本化学産業瞬製) 7 g / 2 を含む沸騰水(9 5 ℃)に2 5 分間浸漬したこと以外は、実施例 5 と同様の操作を行った。その結果、試験片の照射前後の色差は Δ E = 5.48 と大きく、照射後の試験片は黄変していた。

 特許出願人
 不ニサッシ株式会社

 代理人
 弁理士
 久保田
 窓
 郎

 同
 大
 谷
 保

